# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

許

昭和48年//月/5日

特許庁長官 聚

4 発明の名称 コウドウティ セイボウ ピリ タン器事件の製法

1 TH #

まなりがたがった。たったが1900 大阪府大阪市東任吉区衛里町1の102

前 田 量:三 (ほか/名)

条代 理 人 郵便者号 353 大阪市福島区監領上2丁目47等地 担野裁領媒体式会社特許部(電話06~438~5861)

分理士(4703) 岩 等 光

よ試付書票の 自郷.

の観響

g) 委任 状

/温

/ 選

19 日本国特許庁

## 公開特許公報

①特開昭 50-77375

**43公開日 昭50.(1975) 6.24** 

**到特顧昭 48-/28453** 

②出顧日 昭46.(1973)//./5

審査請求 未請求

(全6頁)

庁内整理番号 7306 44 7043 <del>44</del>

**20**日本分類

16 E431 30 B4 1 Int. C12:

C07D213/62 C07D213/89 C07D215/20 C07D215/361 A61K 31/44 A61K 31/47

**E 4 4** 

4.発明の名称

ピリジン男等体の製法

2特許請求の範囲

一段式



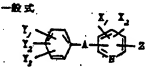
「式中、エおよび又はそれぞれ水素、アルキル基 または両者が結合して形成する服策もしくは芳香 頭を表わし、異はハロゲンまたは2位もしくはそ 位を電換するニトロ基を表わし、Zは加水分解に よりCHRCOOH(但し日は水素またはアルキル基を 表わす。)になる基を表わす。〕で示される化合 物またはモのヨーオキサイトを

一般式



C式中、Aは酸素虫たは観賞を表わし、Y Y Z

および ?。 はそれぞれ水素、アルキル基、アルコキル基、カルパモイル基、カルポキレル基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、水酸基、アシルオキル基、アンルアミノ基またはハロゲンを安わし、これらの任意の2 置換器は結合して服果または芳香環を形成してもよい。)で示される化合物を反応させて



「式中、 X, X, Y, Y, Y, T, A およびをは前記と 同意義を表わす。〕で示される化合物またはその ゴーオキサイドを得るかあるいは必要に応じて加 水分解に付して対応するカルボン酸を得ることを 特徴とするピリジン誘導体の製法。

#### 3 発明の詳細な説明

本発明はピリジン誘導体の製法に関し、その目的は優れた抗炎症作用 (抗リウマチ作用を含む) および鍼素作用を示し、医薬あるいはその合成中

特別 第50-77375公

関体として有用なピリタン調導体を得る点にある。 本発明方法の要旨はニトロもしくはハロゲノピリシン誘導体またはそのガーオキサイドにフェノール化合物を反応させてフェノキレピリタン誘導体またはチオフェニルピリジン誘導体あるいはそれらのガーオキサイドを得る点にあり、下記の一般式によって示され

〔式中、 X, および X, はそれぞれ水素、アルキル法または両者が結合して形成する脂類 6 しくは

たはそれらのガーオキサイド(I)を得ることを 目的とする。

本発明方法の原料ピリジン誘導体またはそのま ーオキサイド(Ⅱ)は加水分解によりカルポキシ ルメチル基またはローアルキルカルボキシメテル 盖となる盖(例えば、それぞれのカルボン酸に対 応するニトリル、アモド、エステルなど)を有し ており、かつ同一または相美なる!~2額のアル キル葢(例えば、メチル、エチル、プロピル、イ ソプチルなど)で包装されていてもよいし、さら、 にそのピリジン森はペンゼン森のような芳香環ま たは、ク ロペンチル類もしくはシクロヘキシル糞の ような製理と結合していてもよい。反応させるフ エニル化合物(豆)はアルキル基(例えば、メデ ル、エチル、プロピル、イソプテルなど)、 アル コキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポ キシ、ブトキシなど)、丸ルパモイル基、丸ルポ キシル基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、トリ フルオロメテル盖、水酸基、アレルオキシ蓋(例 えば、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブ

芳 環を表わし、甲はハロゲンまたは2位もしくは4位を置換するニトロ基を表わし、8は如水分解により CHRCOOK( 但しRは水素またはアルキル芸を表わす。) になる基を表わし、よは酸素または硫黄を表わし、Tパマ」およびマ」はそれぞれ水素、アルキル基、アルコキシ基、カルパモイル基、カルポキシル基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、トラフルオロメチル基、水酸基、アシルオキシ基、アシルマミノ基またはハロゲンを表わし、これらの任意の2種換差は結合して配理または芳香環を形成してもよい。〕

すなわち、本発明方法は加水分解によりカルボ キシルメチル基またはαーアルキルカルボギシル メチル基となる基を有しており、かつハロゲン( 例えば、臭素、塩素など)で置換されているかま たは2位もしくは4位にニトロ基を有するピリジン器等体またはその胃ーオキサイド(II)にフェ エル化合物(II)、すなわちフェノール類または チオフエノール類を反応させてフェノキシピリジン器等体もしくはチオフェニルピリジン器等体も

チルオキンなど)、アシルアミノ基(例えば、アルキルアシルアミノ、無機戻骸アシルアミノ、アリールアシルアミノなど)およびハロゲン(例えば、塩素、臭素など)から選ばれる例一または相異なる!~3個の置換基を有していてもよい。またそのペンゼン環に結合していてもよい方者環としてはペンゼン環が配難として例えばシクロペキシル環がそれぞれ例示される。

本発明方法は複差性物質(例えば、水素化アルカリ、水酸化アルカリ、炭酸アルカリ、炭酸水素アルカリ、紫酸アルカリなど)の存在下あるいは不存在下にピリシン製事体またはそのヨーオキサイド(I)にフェニル化合物(I)を結合させることにより実施される。反応は通常無器媒下あるいは不活性溶媒(例えば、ピリシン、シメテルホルムアミド、シメテルアモトアミド、シメテルスルホキシド、ニトロペンゼン、メタノール、エタノールなど)中、室温ないし溶媒の沸点程度の温度において実施される。なお、フェノール類が反

**特記 服50-77375**(3)

がに供される場合には触鍼として酸化第二個、鋼 粉などの金属触媒を使用して反応を促進すること を考慮してもよい。また液状の原料化合物の場合 は反応溶鍼と兼ねて用いることも可能である。

上記反応工程により得られたピリジン関導体制 よびそのオーオキサイドし【 ]はさらに必要に応 じて加水分解に付される。ことで行われる加水分 解はニトリル化合物、アミド化合物はたはエステ ル化合物を対応するカルボン酸に変換する底に通 常用いられる方法を験裏して行われればよく、水 またはその他の含水溶媒中。酸(例えば、塩酸、 破職、臭化水素酸、酢酸など)またはアルカリ( 例えば、水酸化アルカリ、炭酸アルカリ、炭酸水 素アルカリなど)を用いて宝置または如熱下に行 われる。なお、原料物質としてドーオキサイドを 使用しながら、ヨーオキサイドを目的化合物とし ない場合には各工程の前後で運宜還元し対応する ピリジン競等体に変換することを考慮すればよい。 かくして得られたピリジン誘導体またはその其 ーオキサイドはさらに分離、精製または製剤化の

間反応させる。冷却後、ハイフロスーパーセル/ 脱色炭を用いて炉温し、残液をペンゼンで洗験。 洗液と炉液を合する。搭線を製主後、残液をベン ゼンに搭解し、10g水酸化ナトリウェ水溶液お よび水で洗滌後乾燥し路線を割去する。 残盗 1.1.1 まはシリカゲルカラムクロマトに付しヘキサン/ ベンゼン(1:1)~ベンゼン溶出部より油状の エチルユー(6一フエノキシーヨーピリジル)プロピオネート268を得る。

本品を20多水酸化カリウム水溶液23以とエタノール23以の現液に溶解し室温で3時間からまぜた後溶媒を留去する。残差に水を加えて溶解した後塩酸や性とし次いで炭酸水素ナトリクムでアルカリ性とし、クロロボルムおよびエーデルで洗練する。脱色炭で処理後塩酸で超3としェーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去すると、2ー(6ーフェノキシー3ーピリツル)プロピオン酸ムタダを得る。ヘキサン/エーテルより再結晶すると中タ2~73℃を示す。

実施例と

必要に応じて、これを演当なアルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム、パリウムなど)、その他アルミニウム塩などに常法に従って変換することが可能である。

本発明の目的化合物であるどりジン誘導体およびそのエーオキサイド(1)ならびにその複類は優れた抗炎症作用(抗りウマチ作用を含む)または鍼痛作用を示し、医薬またはその中間体として有用な化合物である。これらを医薬として使用するとよは、錠剤、カブセル剤、粉剤などとしての発足口投与または注射剤、坐薬などとしての非経口投与のいずれの方法も採用され得る。

以下実施例において本発明方法の実施設様を示・ ・

#### 実施例/

エチルユー(6ークロローヨーピリジル)プロ ピオネートノロクま、フエノールはユミ、炭酸カ リクム粉末よのま、および酸化能二銅くままをピ リシンノののおに加え、油裕中ノミスででノミ時

フェノール人の引および無水ジメチルホルムア
ミドノの式の記骸に水冷下335水素化ナトリウムの記骸に水冷下335水素化ナトリウムが溶解を加えかままぜる。水素化ナトリウムが溶解を加えかままぜる。水素化ナトリウムが溶解を加えたます。大いで溶解を加えてのでフリ時間かままぜ、次いで溶解を密去する。残骸に水水を加えた後塩折し、クロロホルムで抽出する。抽出液を乾燥物溶解を留去し残骸ユスリールを留去後シリカゲルカラムクロマトには、インゼンおよびエーテル溶出部よりエチルスー(ダーフェノキシー3ーピリジル)プロピオネート人名9を得る。

、実施例3ークタ

実製例!と同様に反応処理し下記の化合物を希

				•		4		
<b>X</b>	H	7	7	H	H,	— decode	<b>#</b>	(D)
-	<b>=</b>	=	7-0	×	m	•	<b>×</b>	Padrica
ş	æ		0. T	8		*:	Ħ	153-153d
3	=	=	7-0	Ħ	Ħ	*	ž	119~130d
×	. 🛱	<b>23</b>	0-7	Ħ	#4	*	÷	P 66~86
200	· <b>=</b>	<b>m</b>	7-0	=	<b>m</b> .	<b>4</b> )	<b>*</b>	./33~/2#d
3	=		7-0	Ħ	Ħ	*	m	P#E/~6E/
707	<b>#</b>	<b>m</b>	7-0	·	<b>#</b>	À	ä	1075~108.5d
2	#	·#	7-0	æ	=	*	*	Pe-234
ş	m		7-0	=			÷	111-011
. 🛏	<b>*</b>	#	7-0	<b>×</b>	=	m	Ř.	56-46
3	Ħ	æ	9-0	<b>#</b>	· =	•n	*	114-113
m	, <b>#</b>	Ħ	0-7	Ħ	<b>×</b>	n	;	Oa 135-136
3	Ħ		0-9	F.	<b>#</b>	. <b>~</b>	å	Ca Fore/d
9	. <b>#</b>	E	8-1	<b>22</b>	m	*	:	11 co-cs
1	<b>22</b>	Ħ	0-7	<b>m</b>	₩.	*	ŝ	. POS/~4E/
1	4	=	7-0	×	=	*	ž	Pro/~101
<b>m</b>	<b>.</b>	#	<b>6</b> - 8	×	=	•	2	1185-1153
7	Ħ	×	4-0	· <b>E</b>	#	•	ž	66-86
	=	×	8-7	<b>#</b>	æ	*	:	Ca 140-141
T	Ħ	m	0-9	<b>.</b>	=	*1	ŝ	On 155
3	Ħ	#	. 0-7	Ħ	. <b>m</b>	*	ä	55-26
Ę'	#4	<b>=</b>	0-7	· #	=	. <b>•</b>	<u>=</u>	114-117
200	<b>P</b>	Ħ	0-7	=	<b>.</b> 🗷	•	:	worron
F	#	, =	7-0	<b>=</b>	==	*	*	P701~501
3		. =	0-9				Ht 1	. 9ET IV
Ç	· <b>m</b>	<b>¤</b> .	0-1	Ħ	Ħ	*	, a	P9 5 /~ 9 5 /
Ę	·##	#	0-7	Ħ	=		÷	Ca 155-157
3	×	<b>E</b>	B - 7	<b>=</b>	×	•	;	Da 1.50
COME.	₩.	Ħ	0-7		Ħ	#	•	/6/42 (知報)
8	=	<b>=</b>	0-7	×	=	*	ŝ	CB 187~189
윩	_	· .	0-2	×	<b>=</b>	*	Ř	OB 1325~ 335
ş		×	<b>0-</b>		=	•1	K.	CB /#5
			•	1	,			

A	H,	¥.	F	-7-	H,	'n,	-CHCOUR CO-(D) III	·#	(D)
3 6	9		<b>#</b>	÷	, <b>#</b>	Ħ	*	*	115-1164
2.5	THE STATE OF THE S	<b>m</b>	=	3-0	<b>=</b>	₽.	*	*	132~133G
3.6	- HOLO	<b>#</b>	四	0-7	=	.=	*	*	PE#/~E#/
9.6	*	æ	=	0-7		Ħ	*		136-137A
.00	*	Œ	Ħ	7:0		. ·	*	*	206-Joed
*	Ţ.	×	=	.0-9	=	Ħ	•	=	119-130
7	47	7.73	· #4	7-0	<b>m</b> .		*	*	138~159 d
	: <b>P</b>	m	· ==	0 <b>∵ 7</b> .	m	Ħ	 •••	ŝ	120-121
*	<b>m</b>	×	#	9-0	=		· ~		135~133
	A	Ħ		. 9	Į.	⊭	. ·	=	135-136
9 *	=	. 🗷	=	0-9	£	. 🗷		*	
.43.	Ī	Ī	₩.	0-9	m	<b>¤</b>	~	*	311-611.
**	704	<b>m</b>	×	0-7	#	<b>*</b>	<b>.</b>	÷	46-47
8	7		<b>#</b>	0-7	Ħ	<b>=</b>	<b>.</b>	ŝ	45.57
40	. ‡	=	<b>*</b>	0-9	<b>*</b>	#	*	*	27-63
18.	Ę	1	Ħ	<b>9</b> -9	=	Ħ	m	÷	130~131
7	4	1	m	0-9	=		•	2	10-01
5.5	-1so-B	<b>22</b>	***	9-7.	. <b>¤</b>	=	•	ä	20-66
**	1	1	×	7-0	=		*	<b>å</b> .	Sec. 274
3.3	*	Î	<b>#</b> .	0-9	<b>×</b>	1⊠	<b>a</b> )	Ħ	120-021
.75	===	×		0-9	ş	<b>=</b>	•	÷	103~108
52	4	1	, m	0-7	=	Ħ	<b>m</b> .	*	DF 17.34
. 25	£,	ţ	Ħ	6-0	₩.	=	~	ž	De 1578
	*	1	#1	0-7.	<b>.</b>	Ħ	~	÷	Prot 10
	1,	1		0-7.	#	m	*	=	A#1-411
. \$	*		im	0-1	#	Ħ	•	å	P#01~601
. 7	7.5	T,	Ī	0-9	Ħ		•	÷	135-139
. 4	*	1	-	9	<b>m</b>	Ħ	•	*	*11-611
. *	4	1	1	0-7	<b>#</b>	E	•	*	133-156
59.	4	1	1	0-9	. #	¤	•ŋ	<b>#</b> .	135-136
.;	34-(	(TE)	Ħ	0-7	, <b>m</b>	<b>m</b>	•	÷	De 7694
47	4	1	Į	7-0	Ä	=	*	÷	125-1368
		2	:	٠.	•		1	á	1961

第「F-EECONST 第「F-EECOAN 上記录中で語いられる最后は下記の解除を収むす。 Eot メデル構 Moti メモルン補 Mi エア So-Eut インプテル機 Aoi アセデル機 Ani アニ Cat かめシウム菌 Adi アルミーウム数色体 di 色形成

**特恩 昭50-77375(6)** 

▲前記以外の発明者

なお、 Y, Y,および Y,横の例えば ♥ CIとはペン ゼン理のド位をクロル基が最換していることを表 わし、何様によぶよびよ。値ではピリッン珠上の観 美玉を去わす。 - 1 - 種においては何えば3-0ほど リジン軍のほ位がエーテル統合しているととを表 bt.

実施例80ー82

差触量元の工程を除いてはすべて実施例でと同 機に反応操作し下記の化合物を得る。

ユー( 6ーフェノキシー3ーピリジル)プロピ オン酸まーオキサイド。デノフノ~ノフェ℃。

ュー( ユーフエノキシーャーピリジャ) プロピ オン酸を一オキサイド、アノロの~101℃し分

**ぶーしらーしゃークコルフェノキン)ーミーピ** リジル】プロピオン酸リーオキサイド、卯186 ~/87°C.

特許出願人 拉野義製業株式会社 弁理士 岩崎 光順

人事件の表示 配和<sup>48</sup> 年特許顕复 2発用の名称

・ピリウン誘導体の展法 "

3 補正をする者

事件との関係 特許出策人

在所 大阪府大阪市東区遺跡町3丁目/2番地

名称 (/92) 坦野美製業株式会社

代表者 **#**()

4代 塞 人

住所 大阪市製品区党洲上2丁目47番地 拉野 裁製 製株式会社 特許部 1 電路 06-438-5861 7

氏名 井理士 (4703.) 岩. 崎

⇒拒絶理由西知の日付

4 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概 る補正の内容

(4 明細書第 / 4 頁末行の次に下記の文を挿入す

「注:上記表中のカルシウム塩は実施倒ユュのも のが名水和物、実施例コノが光水和物、実施例 30および35が1水和物。実缸例59、66、 ムタ、クヨおよび?まがしょ水和物、実証例しゃ。 ノミ、スプ、ミミ、ミクおよびらよがる水和物で あり、実施例よるおよびまものものが々水和勘で、 aa. j

48121

特許法第17条の2による補正の掲載 昭和 48年特許顯新 /28453 号(特開昭 10-77375号 昭和 10年6 月24日 発行公開特許公報 10-774 号掲載) については特許法第17条の2による補正があったので 下記の返り掲載する。

let Cl'.	能別	庁内整理番号
0070213/62		7138 4c
2/3/89	1	7/38 40
215/20	1	1306 4C
214/36		7306 4.c
11 A61K 31/44		6617 40
31/47		6617 40
• •		·
	1	
		1
	護国	

よ雑正の対象

躬就者の「特許請求の範囲」および「発明の詳細な説明」の補。

#### る袖正の内容

(1)特許前求の範囲を跳紙のとおり訂正する。

(2) 別銀書は 買り行目の 『ペンゼン珠が設策として で例えば』を『ペンゼン珠が。また設策としては 例えば』に訂正する。

(3)両者/3 東下から3行目と2行目の職に下記の文を挿入する。

#### 「実施例と3ーと9

実規引/と同様に反応操作し、下記の**化合物を** 得る。

ユー(6-(ダーヒドロキシフェノキシ)ー3 ーピリッル)プロピオン酸、甲/67~/69℃ ユー(6-(ダーフセチルオキシフェノキシ) ー3-ピリッル)プロピオン酸、/6/~/62

ユー( 6- ( 4-1 ソプロピルフエノモシ )ー ヨーピリンル)プロピオン酸、89~91℃ 手 教 補 正 <del>「意見書に代えて)</del>



昭和 55年 3 月 (2)

特許庁長官 職 パ事件の表示 昭和 48 年特許顧節 / 28 453 号 2発照の名称

ピリジン誘導体の製法

含さする立然と

事件との関係 特許出頭人

在所 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

名称 (193) 推野蘇製業株式会社

代表者 吉 和 一 雄

4代 墨 人

住所 大阪市福島区量訊 5 丁且 / 2 季 4 号 堪 野 義 製 葉 株 式 会 社 特 許 郡

(電話のムーギンターンタム)

→ 氏名 牙根士(4703) 岩 時 元 → 拒絕基由基知の日村 昭和 一年 一月







ユー(るー(サープロピルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸、甲をスターをユタで ユー(るー(サートープチルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸、甲ノノユーノノ3℃ ユー(るー(サートープチルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸、甲67~7 / ℃ ユー(るー(コーイソプチルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸カルシウム、ノノザ~/ノタで(分解)

以上

(別紙) 2特弁請求の範囲 一般式

〔式中、スメコよびスメはそれぞれ水素、アルキル基 または両者が結合して形成する設束もしくは芳香 頭を扱わし、Wはハロゲンまたは2位もしくは4 位を置換するニトロ基を表わし、2は加水分解に より CHBCOOH( 但しRは水素またはアルキル美を 表わす。)になる甚を表わす。〕で示される化合 **包またはそのドーオキレド**化

·--鼓式



(式中。人は酸素さたは発賞を表わし。₹/\*∀2・ およびYgはそれぞれ水素。アルキル益。アルコキ 55 G.14

シ恙。カルパモイル恙。カルポキシル盖。アモノ 差。ニトロ差、シアノ差、トラフルオロメテル器。 水散蓄。アシルオキシ基。アシルアモノ基または ハロゲンを送わし、これもの任意の3世後茶は紺 合して記録または芳香森を形成してもよい。〕 で示される化合物を反応させて

一般式

〔式中、エ,、エ,、Y,、Y,、Y,、Aおよびでは前記 と同家蔵を表わす。〕で示される化合物またはそ のガーオキサードを得るかあるいは必要に応じて加 / 水分解に付して対応するカルポン世を得ることを 特徴とするピリツン器等体の製法。



(以上)